

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données caractére personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1935 Société : Ram

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Zouinka Bouchaib

Date de naissance :

21/8/53

Adresse :

N° 222 Lot Radjaram Bd Riaad

Mohammedie

Tél. :

0654060797

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :



En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare

avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL KAWTHAR Rés. ATULITE Rte MANSOURA Tunisie 1033 09 03		58,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ORL.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

Coefficient des travailx

MONTANTS DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DU
DEVIS

DATE DU
DEVIS

DATE DE .
L'EXECUTION

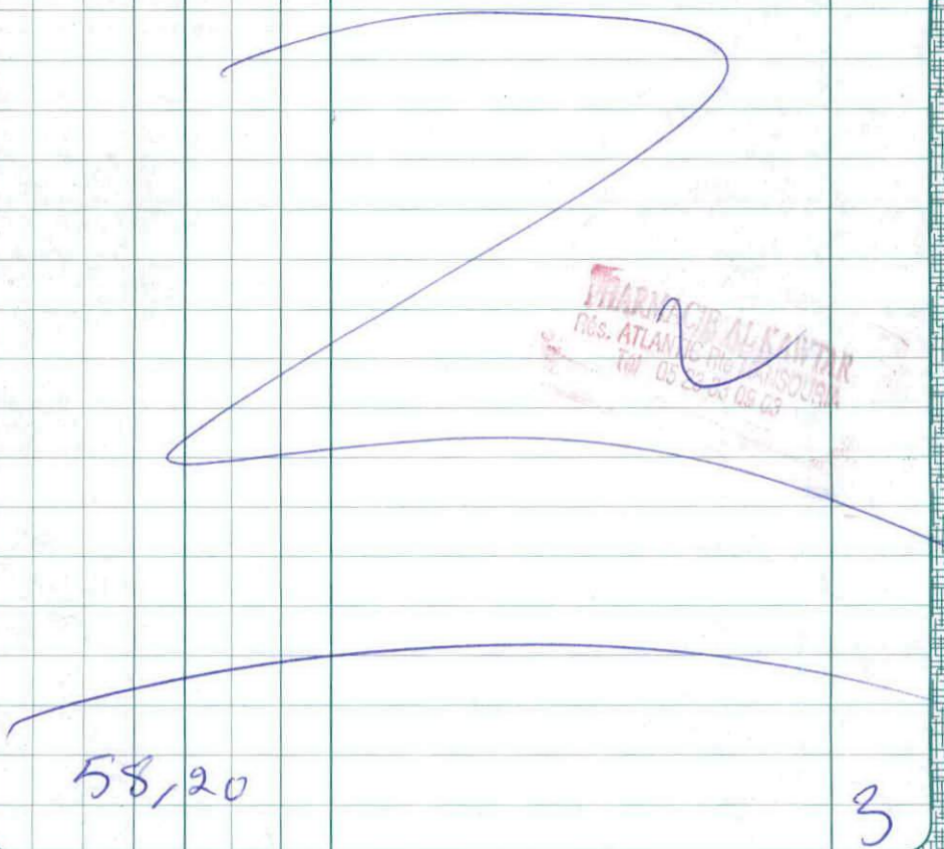
DATE DE
L'EXECUTION

DATE DE
L'EXECUTION

DATE DE
L'EXECUTION

فاتورة رقم 28 (الرقم ٢٨) في

العدد	نوع البضاعة	الشمن	الواجب
1	Polony-Adulites	23,90	23,90
1	Deli-Grip	20,00	20,00
1	Rhino/Lebra	14,30	14,30



RHINOFEBRAL®

Gélule, boîte de 20

Paracétamol / Acide ascorbique/Maléate de Chlorphénamine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, ou si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament est identique à ... Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez tout autre question, ou si vous avez un doute, demandez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes gênables non mentionnés dans cette notice.

LOT : 191021

UT AV : 07/2022

PPV : 14,30DH

UTAV :

LOT N° : PPV (DH) :

240,00mg

3,20mg

100,00 mg

q.s.d une gélule

Excipients : la colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTALGIQUE ANTIPYRÉTIQUE.

ANTIHISTAMINIQUE INHIBITEUR DES RECEPTEURS H1

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient du paracétamol, un antihistaminique, la chlorphénamine et de la vitamine C.

Il est indiqué pour le traitement symptomatique de l'écoulement nasal lors d'un rhume avec maux de tête et/ou fièvre chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 12 ANS.

La posologie usuelle est de :

1 gélule par prise, à renouveler en cas de besoin, au bout de 4 heures, sans dépasser 5 gélules par jour.

Mode et voie d'administration

VOIE ORALE

Les gélules sont à avaler telles quelles avec une boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruit).

Durée du traitement

La durée habituelle du traitement est de 5 jours.

Si la fièvre ne diminue pas au bout de 3 jours ou si les signes cliniques s'aggravent, ne continuez pas votre traitement sans l'avis de votre médecin.

Devant les signes cliniques généraux d'infection, une antibiothérapie par voie générale doit être envisagée.

Fréquence d'administration

Les prises de ce médicament doivent être espacées de 4 heures au minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

Compte tenu de l'effet sédatif de ce médicament, il est préférable de commencer le traitement le soir.

Contre-Indications :

Ne prenez jamais RHINOFEBRAL, gélule dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou aux antihistaminiques,
- Maladie grave du foie,
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- Glaucome.

Ce médicament ne doit GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE pendant l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, RHINOFEBRAL, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets indésirables nécessitent D'ARRETER IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET D'AVERTIR UN MEDECIN.

Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et de la tête ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

Exceptionnellement des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou de gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

D'autres effets indésirables peuvent survenir :

- Somnolence, baisse de vigilance plus marquées en début de traitement,
- Baisse de la mémoire ou de la concentration, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé),
- Incoordination motrice,
- Sécheresse de la bouche, troubles de l'accommodation, rétention d'urine, constipation, palpitations, baisse de pression

Polery adultes 200ml, sirop
Codéine base – Extrait fluide d'Erys

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

Si ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quiconque d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) et en excipients :

Codéine

Extrait fluide d'Erysium

Benzalcoïde de sodium

Nipagine

Extrait de polyptérule

Arôme noyau

Acide citrique anhydre

Sucre saccharose

Eau déminéralisée

Excipients à effet notable : Saccharose, Alcool, Nipagine.

Forme pharmaceutique et présentation : gélule ou sirop, flacon brin type III avec bouchon en Aluminium, flacon de 200 ml

Classes pharmaco-thérapeutiques :

ANTITUSSIF OPACICE

(R : système respiratoire)

Codéine : alcaloïde de l'opium; antitussif d'action centrale, ayant un effet dépresseur sur les centres respiratoires.

Indications :

Traitement symptomatique des toux non productives gênantes

Mode, voie d'administration et posologie :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ADOLESCENT DE PLUS DE 15 ANS.

Posologie :

1 cuillère à soupe (15 ml) contenant 11,8 mg de codéine.

Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où surviennent la toux. Les prises doivent être espacées de 6 heures minimum.

la dose quotidienne de codéine à ne pas dépasser est de 120 mg chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans et de plus de 50 kg de poids corporel.

Populations spécifiques

chez l'adulte ou en cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera diminuée de moitié par rapport à la posologie conseillée chez l'adulte et pourra être

Contre-indications :

• Allergie (hypersensibilité) aux substances actives ou à l'un des excipients, insuffisance respiratoire, Toux de l'asthmatique, Allaitement, Patients com

portant un risque de maladie cardiaque ou pulmonaire (basse tension, hypertension, etc.)

• D'une façon générale, la codéine est contre-indiquée chez les enfants de moins de 12 ans en raison d'un risque accru d'effets indésirables graves pouvant engager

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Effets indésirables :

Aux doses thérapeutiques, les effets indésirables de la codéine sont comparables à ceux des autres opiacés, mais ils sont plus rares et modérés.

Signes d'alerte :

• Constipation, somnolence, états vertigineux, nausées, vomissements.

Rarement :

• bronchospasme, réactions cutanées allergiques, dépression respiratoire.

Aux doses supra-thérapeutiques : il existe un risque de dépendance et de syndrome de sevrage à l'amétyle brutal, qui peut être observé chez l'utilisateur et chez le nouveau-né de mère toxicomane.

Si ces effets indésirables sont graves ou persistent, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales

ATTENTION : Le tira alcoolique de ce médicament est de 2% (2% V/V) soit 368 mg d'alcool (éthanol) par cuillère à soupe (15 ml) de sirop.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Ce médicament contient 9 g de saccharose par cuillère à soupe (15 ml) dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète. Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption de glucose et du galactose ou un déficit en sucre/sulfatémase. Ce médicament contient du niphagine et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Il est déconseillé de prendre à froides doses à un état de dépendance. Les toux productives, qui sont un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter. Il est illogique d'associer un expectorant ou mucolytique à une augmentation des doses, mais à un recours de la situation clinique. L'attention des spontanés sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Précautions d'emploi

La codéine est métabolisée par la CYP2D6.

La codéine est métabolisée par la morphine, son métabolite actif, par le cytochrome CYP2D6 au niveau hépatique. En cas de déficit ou d'absence totale de cette enzyme, l'effet thérapeutique attendu ne sera pas obtenu. On estime que jusqu'à 7 % de la population caucasienne pourra présenter ce déficit. Toutefois, si le patient est un métaboliseur important ou ultrarapide, le risque de survenue d'effets secondaires liés à la toxicité des opiacés est accru, même par doses habituellement prescrites. Chez ces patients, nausées, vomissements, constipation et perte d'appétit. Dans les cas sévères, il peut survenir une défaillance circulatoire et respiratoire, pouvant engager le pronostic vital, avec une issue fatale rapportée dans de très rares cas.

Les estimations de la prévalence des métaboliseurs ultrarapides dans différentes populations sont résumées ci-dessous :

Population	Prévalence (%)
African/Ethiopien	29%
Afro-américain	3,4% à 6,5%
Asiatique	1,2% à 2%
Européen	3,6% à 6,5%
Grec	6,0%
Hongrois	1,9%
Européen du Nord	1% à 2%

Adolescents dont la fonction respiratoire est altérée

L'utilisation de la codéine n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée, y compris en cas de déficit neuromusculaire, d'affections cardiaques ou respiratoires sévères, d'infections des voies aériennes supérieures ou des poumons, de polytraumatisme ou d'interventions chirurgicales lourdes. Ces facteurs peuvent aggraver les symptômes liés à la toxicité de la morphine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST PRÉFÉRABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Associations contre-indiquées :

Agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)

Diminution de l'efficacité de la codéine par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

Associations déconseillées

Alcool

Méthylation par l'alcool de l'effet sédatif des antitussifs centraux. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Associations à prendre en compte

Autres dépresseurs du système nerveux central (antidépresseurs sédatifs, barbituriques, benzodiazépines, clonidine et apparentés, hypnotiques, dérivés morphiniques (analgésiques et antitussifs), méthadone, neuroleptiques, anxiolytiques)

Majoration de la dépression centrale. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Dépression respiratoire (analgésiques ou antitussifs)

Dépression respiratoire (potentiellement des effets dépresseurs des morphiniques) en particulier chez le sujet âgé.

Grossesse et allaitement :

Les études effectuées chez l'animal ont mis en évidence un effet tératogène de la codéine. En clinique, les résultats des études épidémiologiques menées sur des effectifs restreints de femmes n'ont cependant pas mis en évidence un risque malformatif important à la consommation des trois derniers mois de la grossesse, la prise chronique de codéine par la mère, et cettequelle que soit la dose, peut être liée à l'origine d'un syndrome de sevrage chez le nouveau-né.

En ce qui concerne les posséderances de codéine, même en traitement bref, sont susceptibles d'entraîner une dépression respiratoire chez le nouveau-né. Compte-tenu de ces données, l'utilisation de la codéine ne doit être envisagée au cours de la grossesse.

Allaitement :

POLERY ADULTES est contre-indiqué pendant l'allaitement. Aux doses thérapeutiques habituelles, la codéine et son métabolite actif passent très faiblement dans le lait maternel, ce qui a priori, n'expose pas le nourrisson allaité au risque de survenue d'effets indésirables. Cependant, si la femme allaitante, si la femme qui allaité est un métaboliseur ultrarapide des substrats du CYP2D6, des taux plus élevés du métabolite actif, la morphine, peuvent être présents dans le lait maternel ce qui peut, dans de très rares cas, entraîner des effets indésirables chez le nourrisson.

Conduite et utilisation des machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

Surdosage :

Signes de surdosage :

• dépression aiguë des fonctions respiratoires (cyanose, bradypnée), somnolence, rash, vomissements, convulsions, coma.

• Chez l'enfant (seuil toxique : 2 mg/kg en prise unique) :

• Bradypnée, pauses respiratoires, myosis, convulsions, flush et œdème du visage, éruption urticarienne, rétention d'urine, collapsus.

Traitement :

Assistance respiratoire, naloxone en cas d'intoxication massive.

Conditions de conservation :

à température ambiante, dans un emballage dépassant ne dépassant pas 25°C. Si nécessaire après reconstitution du médicament ou lorsque le conditionnement est ouvert pour la première fois

A conserver 4 jours après première utilisation à une température inférieure à 25°C. Tenir hors de la portée des enfants.

Date de péremption :

Ne pas utiliser Polery Adulutes 200ml, sirop après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Date d'approbation de la notice :

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 12/08/2016.

**POLERY
ADULTES**

LOT:510

PER:04/22

PPV:23.90DH

ونك لا يمكن أن تحصل هذه الأخيرة لدى الجميع بشكل مم

- التعرض لموكوما حادة لدى الأشخاص الذين توجة
- اضطرابات يومية (انخفاض كبير في الأول، صعودية
- يغافل الفم، عدم وضع الروبة والإمساك.
- اضطرابات المذاكرة أو التفكير، الارتيال والدوخة.
- فقدان التوازن المزدوجي ورعاش.

• التهاب والانفاس التي تؤدي إلى اضطرابات المذكرة

- انخفاض في ضغط الدم عند التوجة إلى وضعها
- في بعض الحالات النادرة يمكن أن يحدث متلازمة
- الإمساك بالرائحة مع انخفاض ملائج في ضغط
- يزداد اضطرابات المذكرة أو فيروبرافين.

• يشكل استثناء، حيث تحدث تغيرات بولوجية التي

- معينة للدم مثل الصفات المعمودية التي قد تؤدي إلى
- إذا احاطت أي آثار جانبية مذكورة في هذه النهاية
- تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال

تحذيرات خاصة :

يجب بعداً عن مرئي ومتناول الأطفال.

• يحتوي هذا الدواء على صبغة الكوكشينيل الحمراء

- لا يد من التقييد الصارم بالجرعة الموصدة وهو
- لا يتضمن أبناء العلاج بأذن المشروبات الكحولية
- في حالة تناول جرعة زائدة أو اخذت عن طريق آخر
- أدوية تحتوي على هاتين المادتين، لا تجمع بينهم.
- آخر الموصفات أو الطبيب إذا كنت تأخذ دواء آخر

إذا كنت تعاني من :

• مرض الكبد الحاد أو مرض الكلى.

• لا ينفي أن تستخدم هذا الدواء إلا بعد استشارة الطبيب

- لا ينفي أن تستخدم هذا الدواء إلا بعد استشارة الطبيب
- في حالة سيلان أثني فيجيء واستحسان الحس و عدم حدوث أي تحسن بعد

الاتصالات :

• التفاعلات مع الأدوية الأخرى :

- تتجنب الآثار السلبية لجرعة زائدة، لا تتناول بترامين أو دواء آخر تحتوي على مضادات الهيستامين أو مساحيق دون استشارة طبية.
- إذا كنت في شك، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء قد يسبب التهاب بسبب التحول، فمن الأفضل بدء العلاج في المساء والامتناع عن المشروبات الكحولية خلال فترة العلاج.

• التفاعل مع الطعام والشراب :

لا ينطبق.

• التفاعل مع المنتجات المشببة أو العلاجات البديلة :

لا ينطبق.

• الاستخدام خلال فترة الحمل والرضاعة :

فترة الحمل :

لا يتضمن بتناول هذا الدواء أثناء الحمل.

الرضاعة :

لا يتضمن بتناول هذا الدواء، في فترة الرضاعة.

• الآثار المترتبة للعلاج على القدرة على القيادة واستخدام الآلات :

يترتب الآثار المترتبة للأسنان، ومستخدمي الآلات حول إمكانية التعرض أو انخفاض البقة المترافق لاستخدام هذا الدواء.

ويعزز هذا مع استهلاك المشروبات الكحولية والأدوية التي تحتوي على الكحول أو المغافير المهدئة.

• الأعراض وما يجب فعله في حالة أخذ جرعة زائدة :

إذا كنت قد اخترت جرعة دولي كريل، حبيبات التحلل عن طريق الفم، أثني مما يجب عليك: أوقف الملاج واستشر الطبيب فوراً.

• ما يجب القيام به في حال عدم تناول جرعة واحدة أو أكثر :

إذا كنت قد شربت أخذ دولي كريل، حبيبات التحلل عن طريق الفم، أثني مما يجب عليك، لا تأخذ جرعة مضاعفة لتعويض جرعة التي فاتتك.

• ينعدم تدبر درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية، بعيداً عن مرئي ومتناول الأطفال.

• لا تستخدم دولي كريل، حبيبات التحلل عن طريق الفم، أثني بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العلبة.

